



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20192141

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 05/04/2019 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MERAL IŞIKÇI

İşletme Müdürü

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(ERİSKİN)	220.000,00 ADET
2	ENJEKTOR 5 CC (POLİKLİNİK)	1.250.000,00 ADET
3	ENJEKTOR 10 CC (POLİKLİNİK)	1.300.000,00 ADET
4	ENJEKTOR 20 CC (POLİKLİNİK)	520.000,00 ADET
5	ENJEKTOR 50 CC (POLİKLİNİK)	80.000,00 ADET
6	INSULİN ENJEKTORU	175.000,00 ADET
7	FLASTER 5X5 BEZ	40.000,00 ADET

TEKLİF NO : 20192141

NOT : ODEME 90GUN

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

Bu Teknik Şartname ile birlikte aşağıdaki malzeme(ler) alınacaktır.

301.0022.000	YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(ERISKIN)	ADET	220000
300.0003.000	ENJEKTÖR 5 CC (POLIKLINİK)	ADET	1250000
300.0004.000	ENJEKTÖR 10 CC (POLIKLINİK)	ADET	1300000
300.0005.000	ENJEKTÖR 20 CC (POLIKLINİK)	ADET	520000
300.0007.000	ENJEKTÖR 50 CC (POLIKLINİK)	ADET	80000
300.0009.000	INSULIN ENJEKTÖRÜ	ADET	175000
298.0037.000	FLASTER 5X5 BEZ	ADET	40000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(3705) INSULIN ENJEKTÖRÜ

Açıklama : INSULIN ENJEKTÖRÜ

1. Slikonize edilmiş plastikten üretilmiş olmalıdır.
2. Enjektörler tek kullanımlık tek tek steril paketlerde olmalıdır.
3. Enjektör paketi içerisinde iğnesi,iğne kılıfı,ana gövde ve siyah contalı piston olmalıdır.
4. Her enjektör 1 ml'lik ve 100 ünite içerecek şekilde olmalıdır.Enjektörde ölü mesafe olmamalıdır.
5. İçine çekilecek ilaç vb maddelerle reaksiyona girmemeli ve dayanıklı olmalıdır.
6. Ambalaj tipi kullanım,saklama,taşıma sonrasında apirojen olarak kullanıma hazır şekilde (iğne enjektöre takılı olmalı fakat sabit olmamalıdır) olmalıdır.
7. İğnelerin enjektöre takılacak kısmı polypropilen,metal kısmı krom-nikel karışımı veya paslanmaz çelik olmalı,ucu plastik bir kılıf içinde bulunmalıdır.
8. İğneler pürüzlü olmamalı, uçları dokuyu tahrip etmeyecek keskinlikte olmalıdır.
9. Her enjektörün ambalajı üzerinde tipi, iğne no'su, uzunluğu, kesiti, iç ve dış çapı olduğu, sterilizasyon metodu, aktivite süresi, ticari markası ve SKT yazılı olmalıdır.
10. Ambalajlarda kir, pas, nemlilik ve ıslaklık bulunmamalıdır.
11. Kutu ve enjektör üzerinde barkot bulunmalıdır.
12. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 1 kutu numune bırakılmalıdır.
13. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
14. Enjektörler en fazla 1 ünite aralıklı olmalıdır.
15. CE belgesi olmalıdır.
16. Her çeşit iğne ucuna, katetere branül ve üçlü musluk vb. malzemelerle kullanıldığında uyumlu, ajutaj ucu pürüzsüz olmalıdır.
17. Enjektördeki ünite ve dizyem çizgileri net ve okunaklı olmalıdır. Piston ile aynı renkte olmamalı. Rakamlar ıslandığında silinmemelidir.

(3621) FLASTER 5X5 BEZ

Açıklama : FLASTER 5X5 BEZ

1. Bezi ten rengi olmalı,cildin hava almasına uygun olmalıdır.
2. Çıkarıldığında yapışkanı ciltte kalıntı bırakmamalıdır.
3. Yapışkanı düzgün ve homojen sürülmüş olmalı, katlar birbirine yapışmamalıdır.
4. Kenarları düzgün olmalı ,ipliklenme olmamalıdır.
5. Elle enine ve boyuna düzgün yırtılabilir özelliği olmalı, yırtılma sonrasında ipliklenme olmamalıdır.
6. Flasterin yapışkanı nemle ciltten ayrılmamalıdır.
7. 10'luk paketler halinde teslim edilmelidir.
8. Kutu üzerinde üretici firma adı, imalat tarihi, son kullanma tarihi ve lot numaraları bulunmalıdır.
9. Kutu üzerinde barkot bulunmalıdır.
10. Raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.
11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 10 adet numune bırakılmalıdır.
12. Hypoalerjik olmalıdır.
13. Flaster kolay yapışmalı ve cildi tahriş etmemelidir. Suyu, terlemeye dirençli olmalı ve yapışkanlığını uzun süre muhafaza etmelidir.
14. Flasterler 5cmx5m çapında olmalıdır.
15. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
16. CE belgesi olmalıdır.
17. X-ray geçirgen olmalıdır.
18. Kalem ile üzerine yazı yazılabilmelidir.

(117) ENJEKTOR 5 CC (POLIKLINİK)

Açıklama : ENJEKTOR 5 CC (POLIKLINİK)

1. Slikonize edilmiş plastikten üretilmiş olmalıdır.
2. İçine çekilecek ilaç vb. maddelerle reaksiyona girmemeli ve dayanıklı olmalıdır.
3. Ambalaj tipi kullanım, saklama, taşıma sırasında apirojen olarak kullanıma hazır şekilde(iğne enjektöre takılı olarak veya aynı ambalajda) olmalıdır.
4. Üzerinde cc ve dizyem çizgileri okunaklı, net olmalı ve kullanım sırasında çıkmayacak malzemeye yazılmış olmalıdır.

5. Piston ileri-geri hareket ettirildiğinde hava ve sıvı kaçırmamalı, geriye çekildiğinde pistonun tümüyle çıkmasını engelleyecek stoper tertibatı olmalıdır.
6. İğnelerin enjektöre takılacak kısmı polypropilen, metal kısmı krom-nikel karışımı veya paslanmaz çelik olmalı, ucu plastik bir kılıf içinde bulunmalıdır.
7. İğneler pürüzlü olmamalı, uçları dokuyu tahrip etmeyecek keskinlikte olmalıdır.
8. Her enjektörün ambalajı üzerinde tipi, iğne no'su, uzunluğu, kesiti, iç ve dış çapı olduğu, sterilizasyon metodu, aktivite süresi ve ticari markası ve son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
9. Ambalajlarda kir, pas, nemlilik ve ıslaklık bulunmamalıdır.
10. 10 cc'lik ve üzerindeki numaralı enjektörlerin iğne takılan ucu enjektörün ortasında değil, merkezden uzak olmalıdır.
11. 20 ve 50 cc mutlaka contalı olmalıdır.
12. Enjektör iğnesi siyah renkte olmamalıdır.
13. Kutu ve enjektör üzerinde barkot bulunmalıdır.
14. Kullanım süresi ihale tarihinden itibaren en az 3 yıl olmalıdır.
15. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizce denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle her numaradan 1 kutu numune bırakılmalıdır.
16. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
17. CE belgesi olmalıdır.

(117) ENJEKTÖR 10 CC (POLİKLİNİK)

Açıklama : ENJEKTÖR 10 CC (POLİKLİNİK)

1. Slikonize edilmiş plastikten üretilmiş olmalıdır.
2. İçine çekilecek ilaç vb. maddelerle reaksiyona girmemeli ve dayanıklı olmalıdır.
3. Ambalaj tipi kullanım, saklama, taşıma sırasında apirojen olarak kullanıma hazır şekilde(iğne enjektöre takılı olarak veya aynı ambalajda) olmalıdır.
4. Üzerinde cc ve dizyem çizgileri okunaklı, net olmalı ve kullanım sırasında çıkmayacak malzemeye yazılmış olmalıdır.
5. Piston ileri-geri hareket ettirildiğinde hava ve sıvı kaçırmamalı, geriye çekildiğinde pistonun tümüyle çıkmasını engelleyecek stoper tertibatı olmalıdır.
6. İğnelerin enjektöre takılacak kısmı polypropilen, metal kısmı krom-nikel karışımı veya paslanmaz çelik olmalı, ucu plastik bir kılıf içinde bulunmalıdır.
7. İğneler pürüzlü olmamalı, uçları dokuyu tahrip etmeyecek keskinlikte olmalıdır.
8. Her enjektörün ambalajı üzerinde tipi, iğne no'su, uzunluğu, kesiti, iç ve dış çapı olduğu, sterilizasyon metodu, aktivite süresi ve ticari markası ve son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
9. Ambalajlarda kir, pas, nemlilik ve ıslaklık bulunmamalıdır.
10. 10 cc'lik ve üzerindeki numaralı enjektörlerin iğne takılan ucu enjektörün ortasında değil, merkezden uzak olmalıdır.
11. 20 ve 50 cc mutlaka contalı olmalıdır.
12. Enjektör iğnesi siyah renkte olmamalıdır.
13. Kutu ve enjektör üzerinde barkot bulunmalıdır.

14. Kullanım süresi ihale tarihinden itibaren en az 3 yıl olmalıdır.
15. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizce denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle her numaradan 1 kutu numune bırakılmalıdır.
16. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
17. CE belgesi olmalıdır.

(117) ENJEKTOR 50 CC (POLIKLINİK)

Açıklama : ENJEKTOR 50 CC (POLIKLINİK)

1. Slikonize edilmiş plastikten üretilmiş olmalıdır.
2. İçine çekilecek ilaç vb. maddelerle reaksiyona girmemeli ve dayanıklı olmalıdır.
3. Ambalaj tipi kullanım, saklama, taşıma sırasında ajirojen olarak kullanıma hazır şekilde(iğne enjektöre takılı olarak veya aynı ambalajda) olmalıdır.
4. Üzerinde cc ve dizyem çizgileri okunaklı, net olmalı ve kullanım sırasında çıkmayacak malzemeye yazılmış olmalıdır.
5. Piston ileri-geri hareket ettirildiğinde hava ve sıvı kaçırmamalı, geriye çekildiğinde pistonun tümüyle çıkmasını engelleyecek stoper tertibatı olmalıdır.
6. İğnelerin enjektöre takılacak kısmı polypropilen, metal kısmı krom-nikel karışımı veya paslanmaz çelik olmalı, ucu plastik bir kılıf içinde bulunmalıdır.
7. İğneler pürüzlü olmamalı, uçları dokuyu tahrip etmeyecek keskinlikte olmalıdır.
8. Her enjektörün ambalajı üzerinde tipi, iğne no'su, uzunluğu, kesiti, iç ve dış çapı olduğu, sterilizasyon metodu, aktivite süresi ve ticari markası ve son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
9. Ambalajlarda kir, pas, nemlilik ve ıslaklık bulunmamalıdır.
10. 10 cc'lik ve üzerindeki numaralı enjektörlerin iğne takılan ucu enjektörün ortasında değil, merkezden uzak olmalıdır.
11. 20 ve 50 cc mutlaka contalı olmalıdır.
12. Enjektör iğnesi siyah renkte olmamalıdır.
13. Kutu ve enjektör üzerinde barkot bulunmalıdır.
14. Kullanım süresi ihale tarihinden itibaren en az 3 yıl olmalıdır.
15. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizce denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle her numaradan 1 kutu numune bırakılmalıdır.
16. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
17. CE belgesi olmalıdır.

(57) YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(ERİSKİN)

Açıklama : YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(ERİSKİN)

1. İçindeki jel ve yapıştırıcıları kurutmayacak bir koruyucu ambalaj içinde olmalıdır.
2. Değişik çapta seçenekleri (çocuk-erişkin) olmalıdır. Erişkin boyun çapı 4 cm den az olmamalıdır.
3. Elektrod üzerindeki jel, köpük ve yapışkan madde allerjik olmamalı ve firma tarafından belgelendirilmelidir.
4. Köpük kısmının kalınlığı 1 mm den fazla olmalıdır.
5. Elektrod en az 72 saat kullanılabilmesi ve uzun süreli kullanımında da ciltte reaksiyon yaratmamalıdır.
6. Elektrodlar görüntülü cihazlarda görüntü vermemelidir.
7. Elektrod sinyali parazitsiz bir şekilde iletebilmelidir.
8. Elektrod üzerindeki jel, çıkarıldıktan sonra kalıntı bırakmamalı, akışkan olmamalı ve sürece bağlı korozyona uğramamalıdır.
9. Elektrodlar cilde iyi yapışmalıdır.Yerinden çıkarılıp başka yere yapıştırıldığında çıkmayacak özellikte olmalıdır.
10. Elektrot çıkıtları hastanemizde kullanılan cihazların leadleri ile uyumlu olmalıdır.
11. Her bir elektrodun köpük kısmı üzerindeki jel ve yapışkan maddesini koruyan bandın kolayca ayrılmasını sağlayacak sistemi olmalıdır.
12. Ambalaj üzerinde ürünün markası, raf ömrü ve lot numarası yazmalıdır.
13. Ambalaj üzerinde barkot bulunmalıdır.
14. Ambalaj içinde en az 1 yıl özelliklerini koruyabilmelidir.
15. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizce denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle çocuk ve erişkin boylarından 4'er paket numune bırakılmalıdır.
16. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
17. Esnek olmalı, vücut kıvrımlarına uyum sağlamalı, kullanımı rahat olmalıdır.

(117) ENJEKTOR 20 CC (POLIKLINİK)

Açıklama : ENJEKTOR 20 CC (POLIKLINİK)

1. Silikonize edilmiş plastikten üretilmiş olmalıdır.
2. İçine çekilecek ilaç vb. maddelerle reaksiyona girmemeli ve dayanıklı olmalıdır.
3. Ambalaj tipi kullanım, saklama, taşıma sırasında ajirojen olarak kullanıma hazır şekilde(iğne enjektöre takılı olarak veya aynı ambalajda) olmalıdır.
4. Üzerinde cc ve dizyem çizgileri okunaklı, net olmalı ve kullanım sırasında çıkmayacak malzemeye yazılmış olmalıdır.
5. Piston ileri-geri hareket ettirildiğinde hava ve sıvı kaçırmamalı, geriye çekildiğinde pistonun tümüyle çıkmasını engelleyecek stoper tertibatı olmalıdır.
6. İğnelerin enjektöre takılacak kısmı polypropilen, metal kısmı krom-nikel karışımı veya paslanmaz çelik olmalı, ucu plastik bir kılıf içinde bulunmalıdır.
7. İğneler pürüzlü olmamalı, uçları dokuyu tahrip etmeyecek keskinlikte olmalıdır.
8. Her enjektörün ambalajı üzerinde tipi, iğne no'su, uzunluğu, kesiti, iç ve dış çapı olduğu, sterilizasyon metodu, aktivite süresi ve ticari markası ve son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
9. Ambalajlarda kir, pas, nemlilik ve ıslaklık bulunmamalıdır.

10. 10 cc'lik ve üzerindeki numaralı enjektörlerin iğne takılan ucu enjektörün ortasında değil, merkezden uzak olmalıdır.
11. 20 ve 50 cc mutlaka contalı olmalıdır.
12. Enjektör iğnesi siyah renkte olmamalıdır.
13. Kutu ve enjektör üzerinde barkot bulunmalıdır.
14. Kullanım süresi ihale tarihinden itibaren en az 3 yıl olmalıdır.
15. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizce denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle her numaradan 1 kutu numune bırakılmalıdır.
16. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
17. CE belgesi olmalıdır.